## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 3. Januar 2003 (03.01.2003)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/00053 A1

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: 25/30

A01N 25/04,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/06323

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. Juni 2002 (10.06.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 29 855.2

21. Juni 2001 (21.06.2001) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER CROPSCIENCE AG [DE/DE]; Alfred-Nobel-Strasse 50, 40789 Monheim (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): VERMEER, Ronald [NL/DE]; Eulenkamp 1, 51371 Leverkusen (DE). BAUR, Peter [DE/DE]; Solinger Str. 35, 51371 Leverkusen (DE). ROSENFELDT, Frank [DE/DE]; Zum Stadion 70, 40764 Langenfeld (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER CROPSCIENCE AG; Legal and Patents, Patents and Licencing, 51368 Levrkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK.

MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Erklärung gemäß Regel 4.17:

hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Palent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO-Patent (GII, GM, KE, LS, MW, MZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: OIL-BASED SUSPENSION CONCENTRATES

(54) Bezeichnung: SUSPENSIONSKONZENTRATE AUF ÖLBASIS

- (57) Abstract: The invention relates to novel oil-based suspension concentrates that consist of at least one agrochemical substance that is solid at ambient temperature, at least one penetration enhancer, at least one vegetable oil, at least one non-ionic surfactant or dispersant and/or at least one anionic surfactant or dispersant, and optionally one or more additives from the groups of emulsifiers, antifoaming agents, preservatives, antioxidants, dyes and/or inert fillers. The invention further relates to a method for producing the inventive suspension concentrates to the use thereof for applying the ingredients contained therein.
- (57) Zusammenfassung: Neue Suspensionskonzentrate auf Ölbasis, bestehend aus- mindestens einem bei Raumtemperatur festen agrochemischen Wirkstoff,- mindestens einem Penetrationsförderer,- mindestens einem Pflanzenöl,- mindestens einem nicht-ionischen Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und/oder mindestens einem anionischen Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und- gegebenenfalls einem oder mehreren Zusatzstoffen aus den Gruppen der Emulgiermittel, der schaumhemmenden Mittel, der Konservierungsmittel, der Antioxidantien, der Farbstoffe und/oder der inerten Füllmaterialien, ein Verfahren zur Herstellung dieser Suspensionskonzentrate und deren Verwendung zur Applikation der enthaltenen Wirkstoffe.



### Suspensionskonzentrate auf Ölbasis

Die vorliegende Erfindung betrifft neue, ölbasierte Suspensionskonzentrate von agrochemischen Wirkstoffen, ein Verfahren zur Herstellung dieser Formulierungen und deren Verwendung zur Applikation der enthaltenen Wirkstoffe.

Es sind bereits zahlreiche wasserfreie Suspensionskonzentrate von agrochemischen Wirkstoffen bekannt geworden. So werden in der EP-A 0 789 999 Formulierungen dieses Typs beschrieben, die neben Wirkstoff und Öl ein Gemisch verschiedener Tenside, - darunter auch solche, die als Penetrationsförderer dienen -, sowie ein hydrophobiertes Alumoschichtsilikat als Verdickungsmittel enthalten. Die Stabilität dieser Zubereitungen ist gut. Nachteilig ist aber, dass zwingend ein Verdickungsmittel vorhanden ist, denn dadurch wird die Herstellung aufwendiger. Außerdem absorbiert das Verdickungsmittel jeweils einen Teil der zugesetzten Menge an Penetrationsförderer, der deshalb für seine eigentliche Funktion nicht zur Verfügung steht.

Weiterhin sind aus der US-A 6 165 940 schon nicht-wässrige Suspensionskonzentrate bekannt, in denen außer agrochemischem Wirkstoff, Penetrationsförderer und Tensid bzw. Tensid-Gemisch ein organisches Solvens vorhanden ist, wobei als derartige Lösungsmittel auch Paraffinöl oder Pflanzenöl-Ester in Frage kommen. Die biologische Wirksamkeit und die Stabilität der aus diesen Formulierungen durch Verdünnen mit Wasser herstellbaren Spritzbrühen ist jedoch nicht immer ausreichend.

25

5

10

15

20

Es wurden nun neue Suspensionskonzentrate auf Ölbasis gefunden, die aus

- mindestens einem bei Raumtemperatur festen agrochemischen Wirkstoff,
- 30 mindestens einem Penetrationsförderer,

- 2 -

- mindestens einem Pflanzenöl,
- mindestens einem nicht-ionischen Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und/oder mindestens einem anionischen Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und

5

gegebenenfalls einem oder mehreren Zusatzstoffen aus den Gruppen der Emulgiermittel, der schaumhemmenden Mittel, der Konservierungsmittel, der Antioxydantien, der Farbstoffe und/oder der inerten Füllmaterialien

#### 10 bestehen.

Weiterhin wurde gefunden, dass sich die erfindungsgemäßen Suspensionkonzentrate auf Ölbasis herstellen lassen, indem man

- 15 mindestens einen bei Raumtemperatur festen agrochemischen Wirkstoff,
  - mindestens einen Penetrationsförderer,
  - mindestens ein Pflanzenöl,

20

- mindestens ein nicht-ionisches Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und/oder mindestens ein anionisches Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und
- gegebenenfalls einen oder mehrere Zusatzstoffe aus den Gruppen der Emul25 giermittel, der schaumhemmenden Mittel, der Konservierungsmittel, der
  Antioxydantien, der Farbstoffe und/oder der inerten Füllmaterialien

miteinander vermischt und die entstehende Suspension gegebenenfalls anschließend mahlt.

WO 03/000053 - 3 -

Schließlich wurde gefunden, dass sich die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate auf Ölbasis sehr gut zur Applikation der enthaltenen agrochemischen Wirkstoffe auf Pflanzen und/oder deren Lebensraum eignen.

PCT/EP02/06323

Es ist als äußerst überraschend zu bezeichnen, dass die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate auf Ölbasis eine sehr gute Stabilität aufweisen, obwohl sie kein Verdickungsmittel enthalten. Unerwartet ist auch, dass sie eine deutlich bessere biologische Wirksamkeit zeigen als die am ähnlichsten zusammengesetzten, vorbekannten Formulierungen. Im Übrigen übertreffen die erfindungsgemäßen ölbasierten Suspensionskonzentrate hinsichtlich ihrer Aktivität überraschenderweise auch analoge Zubereitungen, die neben den anderen Komponenten entweder nur Penetrationsförderer oder nur Pflanzenöl enthalten. Ein solcher synergistischer Effekt war aufgrund des vorbeschriebenen Standes der Technik nicht vorhersehbar.

Die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate auf Ölbasis zeichnen sich auch durch eine Reihe von Vorteilen aus. So ist deren Herstellung weniger aufwendig als die Zubereitung entsprechender Formulierungen, in denen Verdickungsmittel vorhanden sind. Vorteilhaft ist weiterhin, dass beim Verdünnen der erfindungsgemäßen Konzentrate mit Wasser weder eine signifikante Aufrahmung noch eine störende Flockenbildung eintritt, was bei entsprechenden vorbekannten Zubereitungen häufig der Fall ist. Schließlich begünstigen die erfindungsgemäßen Formulierungen die biologische Wirksamkeit der enthaltenen aktiven Komponenten, so dass im Vergleich zu herkömmlichen Zubereitungen entweder eine höhere Wirksamkeit erzielt wird oder weniger Wirkstoff erforderlich ist.

25

30

15

20

Unter festen, agrochemischen Wirkstoffen sind im vorliegenden Zusammenhang alle zur Pflanzenbehandlung üblichen Substanzen zu verstehen, deren Schmelzpunkt oberhalb von 20°C liegt. Vorzugsweise genannt seien Fungizide, Bakterizide, Insektizide, Akarizide, Nematizide, Molluskizide, Herbizide, Pflanzenwuchsregulatoren, Pflanzennährstoffe und Repellents.

- 4 -

Als Beispiele für Fungizide seien genannt:

5

10

15

25

2-Anilino-4-methyl-6-cyclopropyl-pyrimidin; 2',6'-Dibromo-2-methyl-4'-trifluoro-methoxy-4'-trifluoromethyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid; 2,6-Dichloro-N-(4-trifluoro-methylbenzyl)-benzamid; (E)-2-Methoximino-N-methyl-2-(2-phenoxyphenyl)-acetamid; 8-Hydroxychinolinsulfat; Methyl-(E)-2-{2-[6-(2-cyanophenoxy)-pyrimidin-4-yloxy]-phenyl}-3-methoxyacrylat; Methyl-(E)-methoximino[alpha-(o-tolyloxy)-o-tolyl]-acetat; 2-Phenylphenol (OPP), Aldimorph, Ampropylfos, Anilazin, Azaconazol.

Benalaxyl, Benodanil, Benomyl, Binapacryl, Biphenyl, Bitertanol, Blasticidin-S, Bromuconazole, Bupirimate, Buthiobate,

Calciumpolysulfid, Captafol, Captan, Carbendazim, Carboxin, Chinomethionat (Quinomethionat), Chloroneb, Chloropicrin, Chlorothalonil, Chlozolinat, Cufraneb, Cymoxanil, Cyproconazole, Cyprofuram, Carpropamid,

Dichlorophen, Diclobutrazol, Dichlofluanid, Diclomezin, Dicloran, Diethofencarb, Difenoconazol, Dimethirimol, Dimethomorph, Diniconazol, Dinocap, Diphenylamin,

Edifenphos, Epoxyconazole, Ethirimol, Etridiazol,

Dipyrithion, Ditalimfos, Dithianon, Dodine, Drazoxolon,

Fenarimol, Fenbuconazole, Fenfuram, Fenitropan, Fenpiclonil, Fentinacetat, Fentinhydroxyd, Ferbam, Ferimzone, Fluazinam, Fludioxonil, Fluoromide,

Fluquinconazole, Flusilazole, Flusulfamide, Flutolanil, Flutriafol, Folpet, Fosetyl-Aluminium, Fthalide, Fuberidazol, Furalaxyl, Furmecyclox, Fenhexamid, Guazatine,

Hexachlorobenzol, Hexaconazol, Hymexazol,

Imazalil, Imibenconazol, Iminoctadin, Iprobenfos (IBP), Iprodion, Isoprothiolan, Iprovalicarb,

Kasugamycin, Kupfer-Zubereitungen, wie: Kupferhydroxid, Kupfernaphthenat, Kupferoxychlorid, Kupfersulfat, Kupferoxid, Oxin-Kupfer und Bordeaux-Mischung, Mancopper, Mancozeb, Maneb, Mepanipyrim, Mepronil, Metalaxyl, Metconazol, Methasulfocarb, Methfuroxam, Metiram, Metsulfovax, Myclobutanil,

Nickeldimethyldithiocarbamat, Nitrothal-isopropyl, Nuarimol, Ofurace, Oxadixyl, Oxamocarb, Oxycarboxin,

Pefurazoat, Penconazol, Pencycuron, Phosdiphen, Pimaricin, Piperalin, Polyoxin, Probenazol, Prochloraz, Procymidon, Propamocarb, Propiconazole, Propineb, Pyrazophos, Pyrifenox, Pyrimethanil, Pyroquilon,

Quintozen (PCNB), Quinoxyfen,

5 Schwefel und Schwefel-Zubereitungen,

Tebuconazol, Tecloftalam, Tecnazen, Tetraconazol, Thiabendazol, Thicyofen, Thiophanat-methyl, Thiram, Tolclophos-methyl, Tolylfluanid, Triadimefon, Triadimenol, Triazoxid, Trichlamid, Tricyclazol, Tridemorph, Triflumizol, Triforin, Triticonazol, Trifloxystrobin,

10 Validamycin A, Vinclozolin,

oxin, Butylpyridaben,

Zineb, Ziram und

2-[2-(1-Chlor-cyclopropyl)-3-(2-chlorphenyl)-2-hydroxypropyl]-2,4-dihydro-[1,2,4]-triazol-3-thion.

15 Als Beispiele für Bakterizide seien genannt:

Bronopol, Dichlorophen, Nitrapyrin, Nickel-Dimethyldithiocarbamat, Kasugamycin, Octhilinon, Furancarbonsäure, Oxytetracyclin, Probenazol, Streptomycin, Tecloftalam, Kupfersulfat und andere Kupfer-Zubereitungen.

- 20 Als Beispiele für Insektizide, Akarizide und Nematizide seien genannt:
  - Abamectin, Acephat, Acrinathrin, Alanycarb, Aldicarb, Alphamethrin, Amitraz, Avermectin, AZ 60541, Azadirachtin, Azinphos A, Azinphos M, Azocyclotin, Bacillus thuringiensis, 4-Bromo-2-(4-chlorphenyl)-1-(ethoxymethyl)-5-(trifluorome-

thyl)-1H-pyrrole-3-carbonitrile, Bendiocarb, Benfuracarb, Bensultap, Betacyfluthrin,

- Bifenthrin, BPMC, Brofenprox, Bromophos A, Bufencarb, Buprofezin, Butocarb-
  - Cadusafos, Carbaryl, Carbofuran, Carbophenothion, Carbosulfan, Cartap, Chloethocarb, Chloretoxyfos, Chlorfenvinphos, Chlorfluazuron, Chlormephos, N-[(6-Chloro-3-pyridinyl)-methyl]-N'-cyano-N-methyl-ethanimidamide, Chlorpyrifos, Chlorpyri-
- fos M, Cis-Resmethrin, Clocythrin, Clofentezin, Cyanophos, Cycloprothrin, Cyfluthrin, Cyhalothrin, Cyhexatin, Cypermethrin, Cyromazin,

Deltamethrin, Demeton-M, Demeton-S, Demeton-S-methyl, Diafenthiuron, Diazinon, Dichlofenthion, Dichlorvos, Dicliphos, Dicrotophos, Diethion, Diflubenzuron, Dimethoat,

Dimethylvinphos, Dioxathion, Disulfoton,

5 Emamectin, Esfenvalerat, Ethiofencarb, Ethion, Ethofenprox, Ethoprophos, Etrimphos,

Fenamiphos, Fenazaquin, Fenbutatinoxid, Fenitrothion, Fenobucarb, Fenothiocarb, Fenoxycarb, Fenpropathrin, Fenpyrad, Fenpyroximat, Fenthion, Fenvalerate, Fipronil, Fluzuron, Flucycloxuron, Flucythrinat, Flufenoxuron, Flufenprox, Fluvali-

10 nate, Fonophos, Formothion, Fosthiazat, Fubfenprox, Furathiocarb,

HCH, Heptenophos, Hexaflumuron, Hexythiazox,

Imidacloprid, Iprobenfos, Isazophos, Isofenphos, Isoprocarb, Isoxathion, Ivermectin, Lambda-cyhalothrin, Lufenuron,

Malathion, Mecarbam, Mevinphos, Mesulfenphos, Metaldehyd, Methacrifos, Methamidophos, Methidathion, Methiocarb, Methomyl, Metolcarb, Milbemectin, Monocrotophos, Moxidectin,

Naled, NC 184, Nitenpyram,

Omethoat, Oxamyl, Oxydemethon M, Oxydeprofos,

Parathion A, Parathion M, Permethrin, Phenthoat, Phorat, Phosalon, Phosmet, Phosphamidon, Phoxim, Pirimicarb, Pirimiphos M, Pirimiphos A, Profenophos, Promecarb, Propaphos, Propoxur, Prothiophos, Prothoat, Pymetrozin, Pyrachlophos, Pyridaphenthion, Pyresmethrin, Pyrethrum, Pyridaben, Pyrimidifen, Pyriproxifen,
Quinalphos,

Salithion, Sebufos, Silafluofen, Sulfotep, Sulprofos,

- Tebufenozide, Tebufenpyrad, Tebupirimiphos, Teflubenzuron, Tefluthrin, Temephos, Terbam, Terbufos, Tetrachlorvinphos, Thiacloprid, Thiafenox, Thiamethoxam, Thiodicarb, Thiofanox, Thiomethon, Thionazin, Thuringiensin, Tralomethrin, Transfluthrin, Triarathen, Triazophos, Triazuron, Trichlorfon, Triflumuron, Trimethacarb,
- 30 Vamidothion, XMC, Xylylcarb, Zetamethrin.

Als Beispiele für Molluskizide seien Metaldehyd und Methiocarb genannt.

Als Beispiele für Herbizide seien genannt:

5

10

15

20

25

30

Anilide, wie z.B. Diflufenican und Propanil; Arylcarbonsäuren, wie z.B. Dichlorpicolinsäure, Dicamba und Picloram; Aryloxyalkansäuren, wie z.B. 2,4-D, 2,4-DB, 2,4-DP, Fluroxypyr, MCPA, MCPP und Triclopyr; Aryloxy-phenoxy-alkansäureester, wie z.B. Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl, Fluazifop-butyl, Haloxyfopmethyl und Quizalofop-ethyl; Azinone, wie z.B. Chloridazon und Norflurazon; Carbamate, wie z.B. Chlorpropham, Desmedipham, Phenmedipham und Propham; Chloracetanilide, wie z.B. Alachlor, Acetochlor, Butachlor, Metazachlor, Metolachlor, Pretilachlor und Propachlor; Dinitroaniline, wie z.B. Oryzalin, Pendimethalin und Trifluralin; Diphenylether, wie z.B. Acifluorfen, Bifenox, Fluoroglycofen, Fomesafen, Halosafen, Lactofen und Oxyfluorfen; Harnstoffe, wie z.B. Chlortoluron, Diuron, Fluometuron, Isoproturon, Linuron und Methabenzthiazuron; Hydroxylamine, wie z.B. Alloxydim, Clethodim, Cycloxydim, Sethoxydim und Tralkoxydim; Imidazolinone, wie z.B. Imazethapyr, Imazamethabenz, Imazapyr und Imazaquin; Nitrile, wie z.B. Bromoxynil, Dichlobenil und Ioxynil; Oxyacetamide, wie z.B. Mefenacet; Sulfonylharnstoffe, wie z.B. Amidosulfuron, Bensulfuron-methyl, Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron, Pyrazosulfuron-ethyl, Thifensulfuron-methyl, Triasulfuron und Tribenuron-methyl; Thiolcarbamate, wie z.B. Butylate, Cycloate, Diallate, EPTC, Esprocarb, Molinate, Prosulfocarb, Thiobencarb und Triallate; Triazine, wie z.B. Atrazin, Cyanazin, Simazin, Simetryne, Terbutryne und Terbutylazin: Triazinone. wie z.B. Hexazinon, Metamitron und Metribuzin; Sonstige, wie z.B. Aminotriazol, Benfuresate, Bentazone, Cinmethylin, Clomazone, Clopyralid, Difenzoquat, Dithiоруг, Ethofumesate, Fluorochloridone, Glufosinate, Glyphosate, Isoxaben, Pyridate, Quinchlorac, Quinmerac, Sulphosate und Tridiphane. Desweiteren seien 4-Amino-N-(1,1-dimethylethyl)-4,5-dihydro-3-(1-metylethyl)-5-oxo-1H-1,2,4-triazole-1-carboxamide und Benzoesäure-2-((((4,5-dihdydro-4-methyl-5-oxo-3-propoxy-1H-1,2,4triazol-1-yl)carbonyl)amino)sulfonyl)-methylester genannt.

Als Beispiele für Pflanzenwuchsregulatoren seien Chlorcholinchlorid und Ethephon genannt.

Als Beispiele für Pflanzennährstoffe seien übliche anorganische oder organische Dünger zur Versorgung von Pflanzen mit Makro- und/oder Mikronährstoffen genannt.

Als Beispiele für Repellents seien Diethyl-tolylamid, Ethylhexandiol und Butopyronoxyl genannt.

10

Als Penetrationsförderer kommen im vorliegenden Zusammenhang alle diejenigen Substanzen in Betracht, die üblicherweise eingesetzt werden, um das Eindringen von agrochemischen Wirkstoffen in Pflanzen zu verbessern. Bevorzugt sind Alkanolalkoxylate der Formel

15

25

30

$$R-O-(-AO)_mH$$
 (I)

in welcher

- 20 R für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 4 bis 20 Kohlenstoffatomen steht,
  - AO für einen Ethylenoxid-Rest, einen Propylenoxid-Rest, einen Butylenoxid-Rest oder für Gemische aus Ethylenoxid- und Propylenoxid-Resten oder Butylenoxid-Resten steht und
    - m für Zahlen von 2 bis 30 steht.

Eine besonders bevorzugte Gruppe von Penetrationsförderern sind Alkanolalkoxylate der Formel

-9-

$$R-O-(-EO-)_n-H$$
 (Ia)

in welcher

5 R die oben angegebene Bedeutung hat,

EO für -CH2-CH2-O- steht und

n für Zahlen von 2 bis 20 steht.

Eine weitere besonders bevorzugte Gruppe von Penetrationsförderern sind Alkanolalkoxylate der Formel

$$R-O-(-EO-)_{p}-(-PO-)_{q}-H$$
 (Ib)

in welcher

15

R die oben angegebene Bedeutung hat,

- p für Zahlen von 1 bis 10 steht und
- q für Zahlen von 1 bis 10 steht.

25 Eine weitere besonders bevorzugte Gruppe von Penetrationsförderern sind Alkanol-Alkoxylate der Formel

$$R-O-(-PO-)_r-(EO-)_s-H$$
 (Ic)

③

in welcher

- 10 -

WO 03/000053 PCT/EP02/06323

R die oben angegebene Bedeutung hat,

- r für Zahlen von 1 bis 10 steht und
- s für Zahlen von 1 bis 10 steht.

10

Eine weitere besonders bevorzugte Gruppe von Penetrationsförderern sind Alkanol-Alkoxylate der Formel

$$CH_3-(CH_2)_t-CH_2-O-(-CH_2-CH_2-O-)_u-H$$
 (Id)

- in welcher
  - t für Zahlen von 8 bis 13 steht

und

20

u für Zahlen von 6 bis 17 steht.

In den zuvor angegebenen Formeln steht

25 R vorzugsweise für Butyl, i-Butyl, n-Pentyl, i-Pentyl, Neopentyl, n-Hexyl, i-Hexyl, n-Octyl, i-Octyl, 2-Ethyl-hexyl, Nonyl, i-Nonyl, Decyl, n-Dodecyl, i-Dodecyl, Lauryl, Myristyl, i-Tridecyl, Trimethyl-nonyl, Palmityl, Stearyl oder Eicosyl.

Als Beispiel für ein Alkanol-Alkoxylat der Formel (Ic) sei 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel

in welcher

5

die Zahlen 8 und 6 Durchschnittswerte darstellen.

10

Besonders bevorzugte Alkanol-Alkoxylate der Formel (Id) sind Verbindungen dieser Formel, in denen

t für Zahlen von 9 bis 12 steht und

15

20

u für Zahlen von 7 bis 9 steht.

Die Alkanol-Alkoxylate sind durch die obigen Formeln allgemein definiert. Bei diesen Substanzen handelt es sich um Gemische von Stoffen des angegebenen Typs mit unterschiedlichen Kettenlängen. Für die Indices errechnen sich deshalb Durchschnittswerte, die auch von ganzen Zahlen abweichen können.

Beispielhaft genannt sei Alkanol-Alkoxylat der Formel (Id), in welcher

- 25 t für den Durchschnittswert 10,5 steht und
  - u für den Durchschnittswert 8,4 steht.

Die Alkanol-Alkoxylate der angegebenen Formeln sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen (vgl. WO 98-35 553, WO 00-35 278 und EP-A 0 681 865).

- 12 -

Als Pflanzenöle kommen alle üblicherweise in agrochemischen Mitteln einsetzbaren, aus Pflanzen gewinnbaren Öle in Frage. Beispielhaft genannt seien Sonnenblumenöl, Rapsöl, Olivenöl, Rizinusöl, Rüböl, Maiskernöl, Baumwollsaatöl und Sojabohnenöl.

Die erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate auf Ölbasis enthalten mindestens ein nicht-ionisches Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und/oder mindestens ein anionisches Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel.

15

20

30

Als nicht-ionische Tenside bzw. Dispergierhilfsmittel kommen alle üblicherweise in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Stoffe dieses Typs in Betracht. Vorzugsweise genannt seien Polyethylenoxid-polypropylenoxid-Blockcopolymere, Polyethylenglykolether von linearen Alkoholen, Umsetzungsprodukte von Fettsäuren mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid, ferner Polyvinylalkohol, Polyvinylpyrrolidon, Mischpolymerisate aus Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon sowie Copolymerisate aus (Meth)acrylsäure und (Meth)acrylsäureestern, weiterhin Alkylethoxylate und Alkylarylethoxylate, die gegebenenfalls phosphatiert und gegebenenfalls mit Basen neutralisiert sein können, wobei Sorbitolethoxylate beispielhaft genannt seien, sowie Polyoxyalkylenamin-Derivate.

Als anionische Tenside kommen alle üblicherweise in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Substanzen dieses Typs in Frage. Bevorzugt sind Alkalimetall- und Erdalkalimetall-Salze von Alkylsulfonsäuren oder Alkylarylsulfonsäuren.

Eine weitere bevorzugte Gruppe von anionischen Tensiden bzw. Dispergierhilfsmitteln sind in Pflanzenöl wenig lösliche Salze von Polystyrolsulfonsäuren, Salze von Polyvinylsulfonsäuren, Salze von Naphthalinsulfonsäure-Formaldehyd-Konden-

sationsprodukten, Salze von Kondensationsprodukten aus Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure und Formaldehyd sowie Salze von Ligninsulfonsäure.

Als Zusatzstoffe, die in den erfindungsgemäßen Formulierungen enthalten sein können, kommen Emulgatoren, schaumhemmende Mittel, Konservierungsmittel, Antioxydantien, Farbstoffe und inerte Füllmaterialien in Betracht.

5

10

20

25

Bevorzugte Emulgatoren sind ethoxylierte Nonylphenole, Umsetzungsprodukte von Alkylphenolen mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid, ethoxylierte Arylalkylphenole, weiterhin ethoxylierte und propoxylierte Arylalkylphenole, sowie sulfatierte oder phosphatierte Arylalkylethoxylate bzw. –ethoxy-propoxylate, wobei Sorbitan-Derivate, wie Polyethylenoxid-Sorbitan-Fettsäureester und Sorbitan-Fettsäureester, beispielhaft genannt seien.

Als schaumhemmende Stoffe kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Substanzen in Betracht. Bevorzugt sind Silikonöle und Magnesiumstearat.

Als Konservierungsmittel kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln dieses Typs einsetzbaren Substanzen in Frage. Als Beispiele genannt seien Preventol® (Fa. Bayer AG) und Proxel®.

Als Antioxydantien kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Substanzen in Betracht. Bevorzugt ist Butylhydroxytoluol.

Als Farbstoffe kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Substanzen in Frage. Beispielhast genannt seien Titandioxid, Farbruß, Zinkoxid und Blaupigmente sowie Permanentrot FGR.

Als inerte Füllmaterialien kommen alle üblicherweise für diesen Zweck in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Substanzen in Betracht, die nicht als Verdickungsmittel fungieren. Bevorzugt sind anorganische Partikel, wie Carbonate, Silikate und Oxide, sowie auch organische Substanzen, wie Harnstoff-Formaldehyd-Kondensate. Beispielhaft erwähnt seien Kaolin, Rutil, Siliciumdioxid, sogenannte hochdisperse Kieselsäure, Kieselgele, sowie natürliche und synthetische Silikate, außerdem Talkum.

Der Gehalt an den einzelnen Komponenten kann in den erfindungsgemäßen Suspensionskonzentraten auf Ölbasis innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. So liegen die Konzentrationen

10

15

5

- an agrochemischen Wirkstoffen im allgemeinen zwischen 5 und 30 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 10 und 25 Gew.-%,
- an Penetrationsförderer im allgemeinen zwischen 5 und 55 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 15 und 40 Gew.-%,
  - an Pflanzenöl im allgemeinen zwischen 15 und 55 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 20 und 50 Gew.-%,
- 20 an Tensiden bzw. Dispergierhilfsmitteln im allgemeinen zwischen 2,5 und 30 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 5,0 und 25 Gew.-% und
  - an Zusatzstoffen im allgemeinen zwischen 0 und 25 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0 und 20 Gew.-%.

25

30

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate auf Ölbasis erfolgt in der Weise, dass man die Komponenten in den jeweils gewünschten Verhältnissen miteinander vermischt. Die Reihenfolge, in der die Bestandteile miteinander vermengt werden, ist beliebig. Zweckmäßigerweise setzt man die festen Komponenten in feingemahlenem Zustand ein. Es ist aber auch möglich, die nach dem Vermengen der Bestandteile entstehende Suspension zunächst einer Grob- und dann einer Fein-

15

mahlung zu unterziehen, so dass die mittlere Teilchengröße unterhalb von 20 μm liegt. Bevorzugt sind Suspensionskonzentrate, in denen die festen Partikel eine mittlere Teilchengröße zwischen 1 und 10 μm aufweisen.

- Die Temperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens in einem bestimmten Bereich variiert werden. Man arbeitet im allgemeinen bei Temperaturen zwischen 10°C und 60°C, vorzugsweise zwischen 15°C und 40°C.
- Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens kommen übliche Misch- und
  Mahlgeräte in Betracht, die zur Herstellung von agrochemischen Formulierungen eingesetzt werden.
  - Bei den erfindungsgemäßen Suspensionskonzentraten auf Ölbasis handelt es sich um Formulierungen, die auch nach längerer Lagerung bei erhöhten Temperaturen oder in der Kälte stabil bleiben, da kein Kristallwachstum beobachtet wird. Sie lassen sich durch Verdünnen mit Wasser in homogene Spritzflüssigkeiten überführen. Die Anwendung dieser Spritzflüssigkeiten erfolgt nach üblichen Methoden, also zum Beispiel durch Verspritzen, Gießen oder Injizieren.
- Die Aufwandmenge an den erfindungsgemäßen Suspensionskonzentraten auf Ölbasis kann innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Sie richtet sich nach den jeweiligen agrochemischen Wirkstoffen und nach deren Gehalt in den Formulierungen.
- Mit Hilfe der erfindungsgemäßen Suspensionskonzentrate auf Ölbasis lassen sich agrochemische Wirkstoffe in besonders vorteilhafter Weise auf Pflanzen und/oder deren Lebensraum ausbringen. Die enthaltenen agrochemischen Wirkstoffe entfalten dabei eine bessere biologische Wirksamkeit als bei Applikation in Form der entsprechenden herkömmlichen Formulierungen.
- 30 Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele veranschaulicht.

### Herstellungsbeispiele

### Beispiel 1

5 Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

48,4 g Thiacloprid

45,6 g eines Gemisches aus Alkylarylsulfonat, Ethylhexanol und Alkanolethoxylat

40,0 g Polyoxyethylen-sorbitol-oleat,

0,4 g Silikonöl und

0,8 g Butylhydroxytoluol

unter Rühren bei Raumtemperatur in ein Gemisch aus

10 88,0 g 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{\overline{3}}\text{--}(\text{CH}_2)_{\overline{3}}\text{---}\text{CH}\text{---}\text{CH}_{\overline{2}}\text{---}\text{O}\text{---}(\text{EO})_{\overline{5}}\text{---}(\text{PO})_{\overline{3}}\text{---}\text{H} \\ \\ \text{C}_2\text{H}_5 \end{array} \tag{Ic-2}$$

in welcher

15

EO für -CH2-CH2-O- seht,

PO für 
$$CH_2$$
— $CH$ —O— steht und  $CH_3$ 

die Zahlen 5 und 3 Durchschnittswerte darstellen,

20

und

176,8 g Sonnenblumenöl

- 17 -

gegeben. Nach beendeter Zugabe wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass eine Suspension erhalten wird, in der 90% der Feststoffpartikel eine Teilchengröße unter 6 μm aufweisen.

#### Beispiel 2

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

10

5

- 78,2 g Thiacloprid
- 40,0 g eines Gemisches aus Calciumalkylarylsulfonat, Alkylphenolethoxylat und Naphtha-Lösung
- 40,0 g Polyoxyethylen-sorbitol-oleat
- 0,4 g Silikonöl und
- 0,8 g Butylhydroxytoluol

unter Rühren bei Raumtemperatur in ein Gemisch aus

- 80,0 g 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel (Ic-2) und
- 160,6 g Sonnenblumenöl
- gegeben. Nach beendeter Zugabe wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass eine Suspension erhalten wird, in der 90% der Feststoffpartikel eine Teilchengröße unter 6 μm aufweisen.

- 18 -

Beispiel 3

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

- 50,4 g Thiacloprid
- 27,5 g eines Gemisches aus Alkylarylsulfonat und Ethylhexanol
- 5,25 g einfach verzweigtes Alkanolethoxylat mit durchschnittlich 15 Ethylenoxid-Gruppen
- 25,0 g Polyoxyethylen-sorbitol-oleat
- 0,25 g Silikonöl und
- 0,5 g Butylhydroxytoluol

5

unter Rühren bei Raumtemperatur in ein Gemisch aus

- 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel (Ic-2) und 50,0 g
- Sonnenblumenöl 91,1 g

gegeben. Nach beendeter Zugabe wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass eine Suspension erhalten wird, in der 90% der Feststoffpartikel eine Teilchengröße unter 6 µm aufweisen.

#### **Beispiel 4**

15

10

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

- 49,4 g Thiacloprid
- 23,75 g eines Gemisches aus Alkylarylsulfonat und Ethylhexa-
  - 4,5 g einfach verzweigtes Alkanolethoxylat mit durchschnittlich 15 Ethylenoxid-Gruppen

- 19 -

25,0 g Polyoxyethylen-sorbitol-oleat

0,25 g Silikonöl und

0,5 g Butylhydroxytoluol

unter Rühren bei Raumtemperatur in ein Gemisch aus

50,0 g 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel (Ic-2) und

96,6 g Sonnenblumenöl

5 gegeben. Nach beendeter Zugabe wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und
dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass eine Suspension erhalten wird, in der
90% der Feststoffpartikel eine Teilchengröße unter 6 μm aufweisen.

### 10 Beispiel 5

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

692,54 g Thiacloprid

300,0 g eines Gemisches aus Alkylarylsulfonat, Alkanolethoxylat und Naphtha-Lösung

300,0 g Polyoxyethylen -sorbitol-oleat

3,0 g Silikonöl und

6,0 g Butylhydroxytoluol

unter Rühren bei Raumtemperatur in ein Gemisch aus

600,0 g 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel (Ic-2) und

1098,46 g Sonnenblumenöl

gegeben. Nach beendeter Zugabe wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass eine Suspension erhalten wird, in der 90% der Feststoffpartikel eine Teilchengröße unter 6 µm aufweisen.

. 5

#### Beispiel 6

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

577,1 g Thiacloprid

327,5 g eines Gemisches aus Alkylaryl-sulfonat, Ethylhexanol und Alkanolethoxylat

250,0 g Polyoxyethylen-sorbitol-oleat

2,5 g Silikonöl und

5,0 g Butylhydroxytoluol

10

15

unter Rühren bei Raumtemperatur in ein Gemisch aus

500,0 g 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel (Ic-2) und

837,9 g Sonnenblumenöl

gegeben. Nach beendeter Zugabe wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und
dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass eine Suspension erhalten wird, in der
90% der Feststoffpartikel eine Teilchengröße unter 6 µm aufweisen.

- 21 -

Beispiel 7

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

- Thiacloprid 44,4 g
- 5,6 g **B-Cyfluthrin**
- 49,7 g eines Gemisches aus Alkylarylsulfonat, Ethylhexanol und Alkanoleth-
- Polyoxyethylen-sorbitol-oleat 44,0 g
- Silikonöl und 0.4 g
- Butylhydroxytoluol 0,8 g

5

unter Rühren bei Raumtemperatur in ein Gemisch aus

- 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel (Ic-2) und 101,3 g
- 193,8 g Sonnenblumenöl

gegeben. Nach beendeter Zugabe wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass eine Suspension erhalten wird, in der 90% der Feststoffpartikel eine Teilchengröße unter 6 µm aufweisen.

#### Beispiel 8

15

10

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

- 121,0 g Thiacloprid
- 15,2 g B-Cycluthrin
- 78,6 g eines Gemisches aus Alkylarylsulfonat, Ethylhexanol und Alkanolethoxylat
- 60,0 g Polyoxyethylen-sorbitol-oleat

- 0,6 g Silikonöl und
- 1,2 g Butylhydroxytoluol

unter Rühren bei Raumtemperatur in ein Gemisch aus

120,0 g 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel (Ic-2) und

203,4 g Sonnenblumenöl

gegeben. Nach beendeter Zugabe wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass eine Suspension erhalten wird, in der 90% der Feststoffpartikel eine Teilchengröße unter 6 μm aufweisen.

### 10 Beispiel 9

Zur Herstellung eines Suspensionskonzentrates werden

- 138,5 g Thiacloprid,
- 60,0 g Polyoxyethylen-sorbitol-oleat
- 12,0 g Polystyrol-Acrylsäure-Copolymer
- 48,0 g Polyoxyethylen-Fettsäureglycerid
- 0,6 g Silikonöl und
- 1,2 g Butylhydroxytoluol
- 15 unter Rühren bei Raumtemperatur in ein Gemisch aus
  - 120,0 g Alkanol-Alkoxylat der Formel

R-O-(EO)3-(PO)6-H

in welcher

- 23 -

WO 03/000053 PCT/EP02/06323

R für Alkyl mit 12 bis 14 Kohlenstoffatomen steht,

EO für -CH2-CH2-O steht,

5

und

die Zahlen 3 und 6 Durchschnittswerte darstellen, und

10

15

### 219,7 g Rapsöl

gegeben. Nach beendeter Zugabe wird noch 10 Minuten bei Raumtemperatur nachgerührt. Die dabei entstehende homogene Suspension wird zunächst einer Grob- und dann einer Feinmahlung unterworfen, so dass eine Suspension erhalten wird, in der 90% der Feststoffpartikel eine Teilchengröße unter 6 µm aufweisen.

- 24 -

### Verwendungsbeispiele

### Beispiel I

#### 5 Stabilitätstest

Zur Bestimmung der Stabilität werden jeweils 100 g eines Suspensionskonzentrates der im Beispiel 2 beschriebenen Zusammensetzung über mehrere Wochen bei

10 -10°C,

Raumtemperatur,

+30°C,

+ 40°C

+ 54°C

wechselnden Temperaturen (6 Stunden bei -15°C, dann 6 Stunden bei +30°C) 15

gelagert. Die Versuchsergebnisse sind in den folgenden Tabellen zusammengestellt.

### Tabelle Ia

20

### Lagerung bei -10°C

			nach '		
	2 Wochen	4 Wochen	8 Wochen	16 Wochen	26 Wochen
Sedimentvo- lumen in % *)					99
Bodensatz					keiner
Redispergier- barkeit					gut
Korngröße **)					5,35
Gehalt an Wirkstoff in %					19,8

- 25 -

- \*) Sedimentvolumen = Volumen der Sediment-Phase im Verhältnis zum Gesamtvolumen der Probe.
- Gemessen wurde die mittlere Korngröße, die 90% der Feststoffpartikel in der Ölphase aufweisen.

## Tabelle Ib

### Lagerung bei Raumtemperatur

			nach		
	2 Wochen	4 Wochen	8 Wochen	16 Wochen	26 Wochen
Sedimentvo-			97		89
lumen in % *)					
Bodensatz			keiner		keiner
Redispergier-			gut		gut
barkeit					
Korngröße **)			5,31		5,86
in μm					
Gehalt an	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		20,1		19,6
Wirkstoff in %					

- \*) Sedimentvolumen = Volumen der Sediment-Phase im Verhältnis zum Gesamtvolumen der Probe.
- 15 \*\*) Gemessen wurde die mittlere Korngröße, die 90% der Feststoffpartikel in der Ölphase aufweisen.

### Tabelle Ic

### Lagerung bei +30°C

			nach		
	2 Wochen	4 Wochen	8 Wochen	16 Wochen	26 Wochen
Sedimentvo-			94		84
lumen in % *)					
Bodensatz			keiner		keiner
Redispergier-			gut		gut
barkeit		*			
Korngröße **)			6,57		5,74
in μm					
Gehalt an			20,0		19,8
Wirkstoff in %				1	

- \*) Sedimentvolumen = Volumen der Sediment-Phase im Verhältnis zum Gesamtvolumen der Probe.
- 10 \*\*) Gemessen wurde die mittlere Korngröße, die 90% der Feststoffpartikel in der Ölphase aufweisen.

Tabelle Id

Lagerung bei +40°C

			nach		
	2 Wochen	4 Wochen	8 Wochen	16 Wochen	26 Wochen
Sedimentvo-		93	92	87	82
lumen in % *)					
Bodensatz		keiner	keiner	keiner	keiner
Redispergier-		gut	gut	gut	gut
barkeit					
Komgröße **)		6,01	6,29	7,08	6,4
in µm					
Gehalt an		20,2	19,3	20,1	19,7
Wirkstoff in %					

<sup>\*)</sup> Sedimentvolumen = Volumen der Sediment-Phase im Verhältnis zum Gesamtvolumen der Probe.

Gemessen wurde die mittlere Korngröße, die 90% der Feststoffpartikel in der Ölphase aufweisen.

Tabelle Ie

Lagerung bei +54°C

			nach		-
	2 Wochen	4 Wochen	8 Wochen	16 Wochen	26 Wochen
Sedimentvo- lumen in % *)	96	89	83		
Bodensatz	keiner	keiner	keiner		
Redispergier- barkeit	gut	gut	gut		-
Korngröße **) in µm		8,81	6,61		
Gehalt an Wirkstoff in %	20,1	20,0	20,1		

5

10

\*\*) Gemessen wurde die mittlere Korngröße, die 90% der Feststoffpartikel in der Ölphase aufweisen.

<sup>\*)</sup> Sedimentvolumen = Volumen der Sediment-Phase im Verhältnis zum Gesamtvolumen der Probe.

PCT/EP02/06323

Tabelle If

Lagerung bei wechselnden Temperaturen

			nach		
	2 Wochen	4 Wochen	8 Wochen	16 Wochen	26 Wochen
Sedimentvo-		98	99		
lumen in % *)					
Bodensatz	<u> </u>	keiner	keiner		
Redispergier-		gut	gut		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
barkeit					
Korngröße **)		5,62	6,17		
in µm					
Gehalt an	<del></del>	20,0	19,8		
Wirkstoff in %					

5

WO 03/000053

Gemessen wurde die mittlere Korngröße, die 90% der Feststoffpartikel in der
 Ölphase aufweisen.

<sup>\*)</sup> Sedimentvolumen = Volumen der Sediment-Phase im Verhältnis zum Gesamtvolumen der Probe.

- 30 -

#### Beispiel II

10

15

20

25

30

#### **Penetrationstest**

5 In diesem Test wurde die Penetration von Wirkstoffen durch enzymatisch isolierte Kutikeln von Apfelbaumblättern gemessen.

Verwendet wurden Blätter, die in voll entwickeltem Zustand von Apfelbäumen der Sorte Golden Delicious abgeschnitten wurden. Die Isolierung der Kutikeln erfolgte in der Weise, dass

- zunächst auf der Unterseite mit Farbstoff markierte und ausgestanzte Blattscheiben mittels Vakuuminfiltration mit einer auf einen pH-Wert zwischen 3 und 4 gepufferten Pectinase-Lösung (0,2 bis 2 %ig) gefüllt wurden,
- dann Natriumazid hinzugefügt wurde und
  - die so behandelten Blattscheiben bis zur Auflösung der ursprünglichen Blattstruktur und zur Ablösung der nicht zellulären Kutikula stehen gelassen wurden.

Danach wurden nur die von Spaltöffnungen und Haaren freien Kutikeln der Blattoberseiten weiter verwendet. Sie wurden mehrfach abwechselnd mit Wasser und einer Pufferlösung vom pH-Wert 7 gewaschen. Die erhaltenen sauberen Kutikel wurden schließlich auf Teflonplättchen aufgezogen und mit einem schwachen Luftstrahl geglättet und getrocknet.

Im nächsten Schritt wurden die so gewonnenen Kutikelmembranen für Membran-Transport-Untersuchungen in Diffusionszellen (= Transportkammern) aus Edelstahl eingelegt. Dazu wurden die Kutikeln mit einer Pinzette mittig auf die mit Silikonfett bestrichenen Ränder der Diffusionszellen plaziert und mit einem ebenfalls gefetteten Ring verschlossen. Die Anordnung war so gewählt worden, dass die morphologische Außenseite der Kutikeln nach außen, also zur Luft, gerichtet war, während die ursprüngliche Innenseite dem Inneren der Diffusionszelle zugewandt war. Die Diffusionszellen waren mit Wasser bzw. mit einem Gemisch aus Wasser und Lösungsmittel gefüllt.

- 31 -

Zur Bestimmung der Penetration wurden jeweils 9 µl einer Spritzbrühe der nachstehend genannten Zusammensetzung auf die Außenseite einer Kutikula appliziert.

### 10 Spritzbrühe A

5

- 0,2 g Thiacloprid
- 0,4 g Sonnenblumenöl
- 0,4 g Formulierhilfsstoffe
- in 1 Liter Wasser.

#### Spritzbrühe B

- 0,2 g Thiacloprid
- 20 0,5 g 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel (Ic-2)
  - 0,3 g Formulierhilfsstoffe in 1 Liter Wasser.

### Spritzbrühe C

- 0,2 g Thiacloprid
- 0,4 g Sonnenblumenöl
- 0,2 g 2-Ethyl-hexyl-alkoxylat der Formel (Ic-2)
- 0,2 g Formulierhilfsstoffe
- 30 in 1 Liter Wasser.

- 32 -

### Spritzbrühe D

- 0,2 g Thiacloprid
- 0,3 g Formulierhilfsstoffe
- 5 in 1 Liter Wasser,

(hergestellt aus handelsüblichem Suspensionskonzentrat durch Verdünnen mit Wasser).

In den Spritzbrühen wurde jeweils CIPAC-Wasser verwendet.

Nach dem Auftragen der Spritzbrühen ließ man jeweils das Wasser verdunsten, drehte dann jeweils die Kammern um und stellte sie in thermostatisierte Wannen, wobei sich unter der Außenseite der Kutikula jeweils eine gesättigte wässrige Calciumnitrat-4-hydrat-Lösung befand. Die einsetzende Penetration fand daher bei einer relativen Luftfeuchtigkeit von 56 % und einer eingestellten Temperatur von 25°C statt. In regelmäßigen Abständen wurden mit einer Spritze Proben entnommen und mittels HPLC auf den Gehalt an penetriertem Wirkstoff hin untersucht.

Die Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor. Bei den angegebenen Zahlen handelt es sich um Durchschnittswerte von 8 Messungen.

Tabelle II

	Wirks	toffpenetration in	% nach
	5h	10h	20h
A	1	3	4
В	10	16	20
С	6	17	40
D			1

15

20

25

#### Patentansprüche

- 1. Suspensionskonzentrate auf Ölbasis, bestehend aus
- 5 mindestens einem bei Raumtemperatur festen agrochemischen Wirkstoff,
  - mindestens einem Penetrationsförderer,
- 10 mindestens einem Pflanzenöl,
  - mindestens einem nicht-ionischen Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und/oder mindestens einem anionischen Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und
- gegebenenfalls einem oder mehreren Zusatzstoffen aus den Gruppen der Emulgiermittel, der schaumhemmenden Mittel, der Konservierungsmittel, der Antioxydantien, der Farbstoffe und/oder der inerten Füllmaterialien.
  - 2. Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als agrochemischer Wirkstoff ein Fungizid, Bakterizid, Insektizid, Akarizid, Nematizid, Moluskizid, Herbizid, Pflanzenwuchsregulator, Pflanzennährstoff und/oder ein Repellent enthalten ist.
    - 3. Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als agrochemischer Wirkstoff Thiacloprid enthalten ist.
- Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als
   agrochemische Wirkstoffe Thiacloprid und β-Cyfluthrin enthalten sind.

Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als
 Penetrationsförderer mindestens ein Alkanol-alkoxylat der Formel

$$R-O-(-AO)_mH$$
 (I)

5

in welcher

R für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 4 bis 20 Kohlenstoffatomen steht,

10

- AO für einen Ethylenoxid-Rest, einen Propylenoxid-Rest, einen Butylenoxid-Rest oder für Gemische aus Ethylenoxid- und Propylenoxid-Resten oder Butylenoxid-Resten steht und
- m für Zahlen von 2 bis 30 steht,

enthalten ist.

Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als
 Penetrationsförderer 2-Ethyl-hexylalkoxylat der Formel

$$CH_{3}$$
— $(CH_{2})_{3}$ — $CH$ — $CH_{2}$ — $O$ — $(EO)_{5}$ — $(PO)_{3}$ — $H$ 

$$C_{2}H_{5}$$
(Ic-2)

in welcher

die Zahlen 5 und 3 Durchschnittswerte darstellen,

enthalten ist.

- Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Pflanzenöl Sonnenblumenöl, Rapsöl, Olivenöl, Rizinusöl, Rüböl, Maiskernöl, Baumwollsaatöl und/oder Sojabohnenöl enthalten ist.
- Suspensionskonzentrate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der
   Gehalt
  - an agrochemischen Wirkstoffen zwischen 5 und 30 Gew.-%,
  - an Penetrationsförderer zwischen 5 und 55 Gew.-%,
  - an Pflanzenöl zwischen 15 und 55 Gew.-%,
- 15 an Tensiden bzw. Dispergierhilfsmitteln zwischen 2,5 und 30 Gew.-% und
  - an Zusatzstoffen zwischen 0 und 25 Gew.-%

liegt.

20

- Verfahren zur Herstellung von Suspensionskonzentraten gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man
- mindestens einen bei Raumtemperatur festen agrochemischen Wirk25 stoff,
  - mindestens einen Penetrationsförderer,
  - mindestens ein Pflanzenöl,

- 36 -

 mindestens ein nicht-ionisches Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und/oder mindestens ein anionisches Tensid bzw. Dispergierhilfsmittel und

- gegebenenfalls einen oder mehrere Zusatzstoffe aus den Gruppen der Emulgiermittel, der schaumhemmenden Mittel, der Konservierungsmittel, der Antioxydantien, der Farbstoffe und/oder der inerten Füllmaterialien
- miteinander vermischt und die entstehende Suspension gegebenenfalls anschließend mahlt.
- Verwendung von Suspensionskonzentraten gemäß Anspruch 1 zur Applikation der enthaltenen agrochemischen Wirkstoffe auf Pflanzen und/oder deren
   Lebensraum.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tional Application No PCT/EP 02/06323

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A01N25/04 A01N25/30

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Int	ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Dat	a	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the n	alevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 789 999 A (HOECHST SCHERING GMBH) 20 August 1997 (1997-08-20 cited in the application *das ganze Dokument*		1–10
Х	EP 0 313 317 A (ISHIHARA SANGYO 26 April 1989 (1989-04-26) *das ganze Dokument*	KAISHA)	1-10
X	EP 0 456 198 A (HODOGAYA CHEMICA 13 November 1991 (1991-11-13) page 2, line 35 -page 3, line 10		1-10
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
'A' docume consid 'E' earlier of filing d 'L' docume which citation 'O' docume other of the constant of the co	tegories of cited documents:  and defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international late and the publication date of another is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified)  and referring to an oral disclosure, use, exhibition or means and published prior to the international filing date but the profile date claimed.	"T" later document published after the Inte- or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno- involve an inventive step when the do- "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in- document is combined with one or m- ments, such combination being obvio- in the art.  "&" document member of the same patent	the application but early underlying the stairmed invention to considered to curnent is taken alone stairmed invention wentive step when the one other such docu-us to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the International se	arch report
1	O September 2002	23/09/2002	
	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.8. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,  Fax: (+31-70) 340-3016  210 (second sheet) (July 1992)	Authorized officer Fort, M	

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intertional Application No PCT/EP 02/06323

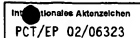
		PC1/EF 02/06323
C.(Continu	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1992-076724 XP002212964 HODOGAYA CHEM IND CO LTD: "Oily herbicidal suspension for application to water surfaces- includes benzanilide and pyrazole carboxylate, mineral or plant oils and surfactants" abstract & JP 03 020996 A 29 January 1991 (1991-01-29)	1-10
A	US 6 165 940 A (MICHAEL AVEN) 26 December 2000 (2000-12-26) cited in the application column 1, line 50 -column 2, line 4 column 5, line 16 - line 47	

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 02/06323

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0789999	Α	20-08-1997	DE	19605786 A1	21-08-1997
21 0703333	•••		CZ	9700467 A3	17-09-1997
			EP	0789999 A2	20-08-1997
			HU	9700446 A2	28-10-1997
			PL	318490 A1	18-08-1997
EP 0313317	Α	26-04-1989	JP	1110605 A	27-04-1989
2, 001001,	• • •		JP	2569342 B2	08-01-1997
			AU	2396888 A	27-04-1989
			BR	8805441 A	27-06-1989
			CN	1032729 A ,B	10-05-1989
			DE	3870396 D1	27-05-1992
			EP	0313317 A2	26-04-1989
			ES	2031605 T3	16-12-1992
			GR	3005151 T3	24-05-1993
			HU	49446 A2	30-10-1989
			KR	9306675 B1	22-07-1993
			PL	275421 A1	10-07-1989
			US	H750 H	06-03-1990
			ZA	8807894 A	26-07-1989
EP 0456198	 A	13-11-1991	 ЈР	2999511 B2	17-01-2000
			JP	4018002 A	22-01-1992
			JP	2945076 B2	06-09-1999
			JP	4021611 A	24-01-1992
			CN	1056216 A	20-11-1991
			EP	0456198 A1	13-11-1991
US 6165940	A	26-12-2000	NONE		

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A01N25/04 A01N25/30

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 AO1N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete tallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit e
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit e

GMBH) 20. August 1997 (1997-08-20) in der Anmeldung erwähnt *das ganze Dokument*	(AISHA) 1-10 L CO.) 1-10
26. April 1989 (1989-04-26)	L CO.) 1-10
X EP 0 456 198 A (HODOGAYA CHEMICAL CO.) 13. November 1991 (1991-11-13) Seite 2, Zeile 35 -Seite 3, Zeile 10	e 10

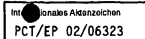
'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definier, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist mehreren anzusehen ist wie der der Manneldung nicht kollidiert, sondern urzum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellege Theorie angegeben ist "Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhatt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,		
'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definier, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist mehreren anzusehen ist wie der der Manneldung nicht kollidiert, sondern urzum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellege Theorie angegeben ist "Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhatt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,		X Siehe Anhang Patentfamille
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Mathanmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist '&' Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist	Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werder soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Öffenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist   "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden   "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts	um des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts
10. September 2002 23/09/2002	10. September 2002	23/09/2002
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL – 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3018  Fort, M	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intentionales Aktenzeichen
PCT/EP 02/06323

			0323
	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	ielle Bot	r. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	elle	
X	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1992-076724 XP002212964 HODOGAYA CHEM IND CO LTD: "Oily herbicidal suspension for application to water surfaces- includes benzanilide and pyrazole carboxylate, mineral or plant oils and surfactants" Zusammenfassung & JP 03 020996 A 29. Januar 1991 (1991-01-29)		1-10
A	US 6 165 940 A (MICHAEL AVEN) 26. Dezember 2000 (2000-12-26) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Zeile 50 -Spalte 2, Zeile 4 Spalte 5, Zeile 16 - Zeile 47		

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokumen	t	Datum der Veröffentlichung	Y Y	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0789999		20-08-1997	DE	19605786 A1	21-08-1997
<b>5</b> . <b>6</b> . <b>6</b> . <b>6</b> .			CZ	9700467 A3	17-09-1997
		·	EP	0789999 A2	20-08-1997
			HU	9700446 A2	28-10-1997
			PL	318490 A1	18-08-1997
EP 0313317	Α	26-04-1989	JP	1110605 A	27-04-1989
2. 333331.			JP	2569342 B2	08-01-1997
			AU	2396888 A	27-04-1989
			BR	8805441 A	27-06-1989
			CN	1032729 A ,B	10-05-1989
			DE	3870396 D1	27-05-1992
		•	EP	0313317 A2	26-04-1989
			ES	2031605 T3	16-12-1992
			GR	3005151 T3	24-05-1993
			HU	49446 A2	30-10-1989
			KR	9306675 B1	22-07-1993
			PL	275421 A1	10-07-1989
			US	H750 H	06-03-1990
			ZA	8807894 A	26-07-1989
EP 0456198	Α	13-11-1991	JP	2999511 B2	17-01-2000
			JP	4018002 A	22-01-1992
			JP	2945076 B2	06-09-1999
			JP	4021611 A	24-01-1992
			CN	1056216 A	20-11-1991
			EP	0456198 A1	13-11-1991
US 6165940	A	26-12-2000	KEINE		